⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平1-254699

®Int. Cl. 4

識別記号

ADP

庁内整理番号

@公開 平成1年(1989)10月11日

C 07 K 7/40 A 61 K // C 07 K 37/26 99:26

8318 - 4H

8615-4C

未請求 請求項の数 5 (全5頁)

60発明の名称

インスリン誘導体及びその用途

②)特 顧 昭63-83912

22出 願 昭63(1988) 4月5日

@発 明 西 昌

京都府京都市上京区烏丸通一条上ル西入ル観三橋町562番

地19号

@発 明 者 木 良 明 大阪府茨木市稲葉町15番地26号

小玉株式会社 顋 の出 人

東京都千代田区神田佐久間町3丁目2番地

個代 理 人 弁理士 萼 優美

1. 発明の名称

インスリン誘導体及びその用途

2. 特許請求の識別

- (1) インスリンB鎖のB」又はB**のアミノ般 のアミノ店に脂肪酸が結合したインスリン。
- (2) インスリンB類のB, 及びB**のアミノ般 のアミノなに脂肪酸が結合したインスリン。
- (1) 請求項第1項記載の化合物の基理学的許容 量を有効成分とする医薬組成物。
- (4) 前求項第2項記載の化合物の薬理学的許容 量を有効成分とする医薬組成物。
- (5) 健尿病治療剤である請求項第3項及び第4 項のいずれか1項記載の医薬組成物。

3. 免明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

木苑明は新規なインスリン誘導体、さらに詳 しくは糖尿病における血糖降下剤として有用な

ィンスリン誘導体に関するものである。

(従来の技能)

インスリンは膵臓のランゲルハンス氏鳥より 分扱されるアミノ酸残欺51個からなるペプチド で、血液中のグルコース量の調節を行っている ホルモンである。何らかの原因で膵臓からのイ ンスリン分泌の異常に異常を来すと、高血糖症 状となり態尿病と診断される。糖尿病思者は、 放置しておくと、高血糖状態から種々の疾患を 合併し死に到ることも多くない。従って、この 高血糖状態を正常化させるために、インスリン を投与し改善する必要がある。投与されるイン スリンとしては、クシ、ブタの膵臓から抽出格 製されたもの或は、大脳路を遺伝子組み換えに よりヒト型のものとしたもの又はブタインスリ ンを酵素化学的にヒト型に変換したものが用い られている。

ヒトインスリンとウシインスリン、ブタイン スリンの相違は、下記一般式(1)で表わした インスリン分子のA-類8と10(A。とA to)

のアミノ酸がアラニン及びバリンで、 B - 如 30 (B z a) がアラニンであるものがウシインスリンであり、 B 知 10のアミノ酸がアラニン、 A 如 B と 10のアミノ酸がスレオニン及びイソロイシンよりなっているのがブタインスリンであり、 A - 如 B , 10のアミノ酸がスレオニン、 イソロイシン、 B - 如 30のアミノ酸がスレオニンよりなっているのがヒトインスリンである。

このようなヒト、ブタ又はウシインスリンを 往射剤として思者に必要量攻下又は前内に投手 し、血糖を調整している。

地球利息者はこのインスリン注射を係日、一生の間施行しなければならず、 住射に伴う疼痛や住射部位の変性など肉体的苦痛ははなはだ大きいものがある。

このようなインスリン批射に伴う苦痛を除く ため、経口役与や経典、直開投与などの方法が 研究されている。

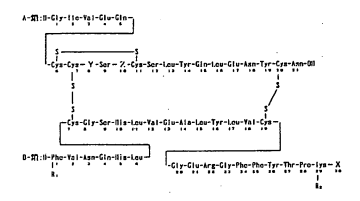
これらの方法は、何れも吸収促進剤やタンパク分解的素肌害剤等とインスリンとを製剤技術

ることを目的とするものである。

(課題を解決するための手段)

その結果、本発明者らは、インスリンの活性 を失うことなく、血糖降下作用を示す、 脂溶性 インスリンとして新規な脂肪酸化インスリンを 見い出し木発明を完成させた。

本発明の新規なインスリン誘導体は、一般式(I):



的に調合したものである。これらの例を挙げると、解案則が何と配合する方法(ダンフォースら:Endocrinology <u>65</u>、175、1978)、乳化剤により油性乳剤とする方法(七型ら、Acta Diabet、Lal、<u>15</u>、175、1978)、リポソームにする方法(Yoshida: EPA 140,085)、又インスリン粒子をアゾポリマーで被覆し消化酵業の分泌されない大脳で放出させる方法がある(M. Saifran: Canadian J. Biochea., <u>57</u>、548、1979)。

又、経皮的特級非入用インスリンとしては、 地化インスリン(米国特許第 4478830号、第 4478746号、第 4483792号、第 4489063号、第 4489064号及び第 4536572号明細出)が知られ ている。このものは、従来のインスリン非射剤 では結晶が析出し、長期保存に耐えないことか ら経々の他化インスリンとしたものである。

(范明が解決しようとする課題)

未免明は、 医薬として許容される安定なイン スリン製剤に適するインスリン誘導体を提供す

(式中R 」 及びR 。 は何一又は異って脂肪酸芸を表わし、 X 及び Y は同一でスレオニン又はアラニンを表わし、 Z は X 及び Y が スレオニンのとき イソロイシンを表わし、 X 及び Y がアラニンのとき バリンを表わす。

又、式中 Phe:フェニルアラニン、 [le:イソロイシン、 Val:バリン、 Glu:グルタミン酸、 Gln:グルタミン、 Cys:システイン、 Ser:セリン、 Leu:ロイシン、 Tyr:チロシン、 Asn:アスパラギン、 His:ヒスチジン、 Gly:グリシン、 Ala:アラニン、 Arg:アルギニン、 Thr:スレオニン、 Pro:プロリン、を扱わす。)

で炙わされる。

水苑明化合物は趙尿病における血鉛降下剤と して有用である。

本発明の脂肪酸化インスリンは、上記一般式(I)で示すようにインスリンB類のB. 及びB**のいづれか一力又は国力のアミノ酸のアミノ塩に脂肪酸を結合せしめたものである。

本苑明においてインスリンは、ヒト、ブタ及びウシインスリンの何れも使用できる。

本発明による化合物は、例えば以下のような 方法で得ることができる。

工程(1):脂肪酸の活性化エステルの合成

工程(2):インスリンのp-メトキシベンゾキシ カルボニルアジド (pMZ) 化 (pMZ-イ ンスリンの生成)

工程 (1): 脂肪酸活性エステルと p M Z - インス

合反応で、この結合はジメチルホルムアミ ド郡姓中で、宝温にて設作することにより 容易に進行する。

- 工程(4) で工程(2) において導入した保護店である p M Z を、トリフルオロ酢酸により 脱雑させる。
- 工程(5)の特製はゲルろ過を行った後、高速 被体クロマトグラフィーにより、インスリ ンB 類のB、及びB**のいづれか一方のア ミノ酸のアミノ共に脂助酸を結合せしたイ ンスリン)、B、及びB**の円方のアミノ 酸のアミノ店に脂助酸が結合したイ ンスリン)、B、及びB**の円方のアミノ に脂助酸を結合せしたイ ンスリン)を作る。

得られたインスリン誘導体は、二次改動 乾燥し効果として得ることができる。

(実施例及び試験例)

以下に本苑明を実施例により説明するが、本 苑別はこれに限定されるものでない。 リンとの結合

- 工程(4):pM Z 基の除去
- 工程(5):分離指製・保存

上記名工程について説明すると次のとおりで - ある。

- 工程(1) の活性化エステルの合成は、脂肪酸そのものでは反応性がなく、そのままではインスリンと結合しないため、脂肪酸のカルボキシル迄を活性化させ反応性を高めるために行なう。一具体例としては、N-ヒドロキシサクシイミドエステルとする。
- 工程(2) のインスリンのp-メトキシベンゾ キシカボニルアジド化は、インスリンA類 中のアミノ酸(Gly:) 特にA.のアミノ 法 が脂肪酸によって置換されることにより、 インスリンそのものの活性が低下をするこ とから、アミノ 悲の保護のためpM 2化を 行なう。
- 工程(3) は工程(2) で得た p M Z インスリンと工程(1) の活性脂肪酸エステルとの結

参考例1 脂助酸括性化エステルの製法

飛 酸 エ チ ル 150m 2 に パルミチン酸及び
N - ヒドロキシサクシイミド 50m M を 加 えた
のち、 氷 なしながら ジシクロ へキシルカルボ
ジイミド 50m M を 加 え 24時間 攪拌する。 反応
終了後、 反応被を ろ 過し、 彩蝶を 留 去 し た の
ち、 残 歯 を エ タ ノ ー ル より 再 結 晶 し、 パルチ
ン酸 N - ヒドロキシサクシイミドエステルを
得る。

参考例2. pMZ化インスリンの製法

ウシインスリン1 m M 及び p - メトキシベンゾキシカルボニルアジド4 m M を 1 N - 実験水器ナトリウム溶液・水・ジメチルホルムアミド (2:3:4)の溶液に溶かし、窒温で3時間要拌する。反応終了後、50% 能験を加え溶媒を留去する。残能をエーテル及び1% 能機で洗い、50% 能機におかし改結を繰して p - メトキシカルボジイミドインスリンを40た

灾施例

pMZ-インスリン1mMをジメチルホルムアミドにおかし、これにバルミチン酸N-ヒドロキシサクシイミドエステル50mMを加え、宝温で3時間優拌する。反応後新媒を留去し、疫族にアニソール及びトリフルオロ酢酸を加え米拾下1時間優拌する。

その後トリフロオロ酢酸を団去し、残造に エーテルを加え、生じた社でんをろ過し、残 造をエーテルで洗浄した。

のられた政策を 1 N 酢酸に溶解し、セファデックス − G 25を充てんしたカラムによりゲルろ為を行いインスリン直分を濃縮した。

インスリン画分を改結的級した後、アセトニトリル: 0.1%トリフルオロ 酢酸 混液(2:3)に溶かし、高速液体クロマトグラフィーにより、Lys-B z・バルミトイルインスリン (pal-1)、Phe-B, -Lys-B z・ジバルミトイルインスリン (pal-2)、Phe-B, -Lys-B z・ジバルミトイルインスリン (pal-3)を得た。

高速クロマトグラムの結果を第1図に示

す.

上記により刊られたまたインスリン誘導体の脂肪酸結合部位の同定は、独誘導体の脱アミノ化を行なった後、酸分解し、すべてのペプチド結合を切断して51個のアミノ酸に分解した後、アミノ酸分析計により分析した。

アミノ 施分析値を第 1 変に示す。 変に示す ようにインスリン (未変性物)には 遊離のア ミノ 基が 3 か 所 あり、 これを 脱アミノ 他 分析 大する ため アミノ 酸 分析 計 合 とアミノ なが 稍失する ため が 結合 して い た 場合 脱アミノ 化 を 受け ない ため、 生インスリン 合 脱アミノ 化 物と を 比 較 し た と き 脂 助 齢 合 都 位 が 同定できる。

診断アミノ酸

蝐

客

\$

顲

1

果

試験例(血糖降下作用)

ウイスター系雄性ラットを絶食 24時間後、ベントバルビタール麻酔下背位に固定し、被 致薬剤を 1 N - 塩酸に溶解又は懸濁し、大辺 が膨よりが性又は大関節に筋性した。投与位 はインスリンとして 100μg/匹とした。投 与後、類動脈より採血し、血中グルコース 位 を制定した。

結果を第2図に示す。

図からわかるように、木発明のインスリン 誘導体Pai-1及び2は、顕著に血中グルコース値を低下させる。

4.図面の簡単な説明

第1 図は高速被体クロマトグラムの結果を示すグラフ。

第2 図は校午後の血中グルコール位の変化を 示すグラフである。

才 1 図

